# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-109764

(43) Date of publication of application: 11.04.2003

(51)Int.CI.

H05B 33/14 CO9K 11/06

(21)Application number: 2001-300547

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

28.09.2001

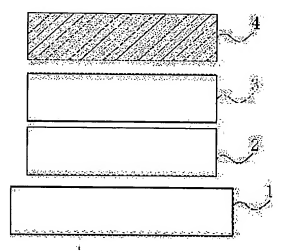
(72)Inventor: SUZUKI KOICHI

**SENOO AKIHIRO** 

# (54) ORGANIC LIGHT EMITTING ELEMENT

# (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an organic light emitting element taking on various hues, giving light of high brightness at low impressed voltage, and excellent in durability. SOLUTION: At least one of the layers consisting of organic compounds contains a condensation polycyclic compound of a specific structure.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

Date of extinction of righ	Т	nı	rıø	r	Ot.	ction	eytir	Ωt	late	113

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-109764 (P2003-109764A)

(43)公開日 平成15年4月11日(2003.4.11)

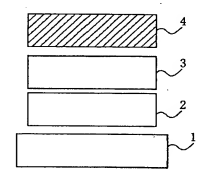
(51) Int.Cl.7		識別記号	•	FΙ					テーマコート*(参考)
H05B	33/14			H0	5 B	33/14		В	3 K 0 0 7
C09K	11/06	6 1 0		C 0	9 K	11/06		610	
		6 1 5						615	
		620						620	
		6 3 5						635	
•			審査請求	未請求	<b> 校 前</b>	≷項の数21	OL	(全 24 頁	) 最終頁に続く
(21)出願番号	<del>}</del>	特願2001-300547(P2001-	300547)	(71)	出願人	ላ 000001	007		
						キヤノ	ン株式	会社	
(22)出顧日		平成13年9月28日(2001.9.			東京都	大田区	下丸子3丁1	目30番2号	
				(72)	発明	皆 鈴木	幸一		
						東京都	大田区	下丸子3丁	目30番2号キヤノ
						ン株式	会社内		
		•		(72)	発明和	皆 妹尾	章弘		
						東京都	大田区	下丸子3丁	目30番2号キヤノ
							会社内		
				(74)	代理》	L 100090	538		
				}		弁理士	西山	恵三 (4	外1名)
		•		F9·	-ム(	(参考) 3K	007 AB	02 AB03 AB1	1 DB03
				1					

# (54) 【発明の名称】 有機発光素子

## (57)【要約】

【課題】 種々の発光色相を呈し、低い印加電圧で高輝度な発光が得られ、耐久性にも優れている有機発光素子を提供する。

【解決手段】 有機化合物からなる層のうち少なくとも 一層が、特定な構造の縮合多環化合物を含有する



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 陽極及び陰極からなる一対の電極と、該一対の電極間に挟持された一または複数の有機化合物からなる層を少なくとも有する有機発光素子において、前記有機化合物を含む層の少なくとも一層が下記一般式

[I] で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とする有機発光素子。

## 一般式[1]

【外1】

(式中、R1、R2、R3、R4、R5 およびR6 は、水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基を表わす。R1、R2、R3、R4、R5 およびR6 は、同 20 じであっても異なっていてもよい。ただし、R1、R2、R3、R4、R5 およびR6 の少なくとも2つは、置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または置換あるいは無置換の縮合多環汚香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基を表わし、かつこれらの縮合多環芳香族基または縮合多環複素環基の少なくとも1つは、

【外2】

または、

【外3】

を有する縮合多環基を表わす。)

【請求項2】 一般式 [I] のR1、R2、R3、R4、R5 およびR6 の少なくとも3つが、置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基であり、かつこれらの縮合多環芳香族基または縮合多環複素環基の少なくとも1つが、

【外4】

または、

【外5】

を有する縮合多環基である請求項1に記載の有機発光素 子。 【請求項3】 一般式 [I] のR<sub>I</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、 R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub> およびR<sub>6</sub> の少なくとも2つが、

[外6]

または、

【外7】

を有する置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または 置換あるいは無置換の縮合多環複素環基である請求項1 に記載の有機発光素子。

【請求項4】 一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、 R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub> およびR<sub>6</sub> の少なくとも3つが、

[外8]

または、

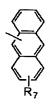
【外9】

を有する置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または 置換あるいは無置換の縮合多環複素環基である請求項3 に記載の有機発光素子。

【請求項5】 一般式 [I] のR1、R2、R3、 R4、R5 またはR6が、下記一般式 [II] で示され る縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の有 00 機発光素子。

一般式[II]

【外10】

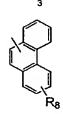


(式中、Rrは水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。)

【請求項6】 一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、 R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub> またはR<sub>6</sub>が、下記一般式 [III] で示される縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の 有機発光素子。

一般式[III]

【外11】



(式中、R8は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基またはシアノ基を表わす。)

【請求項7】 一般式 [1] のR1、R2、R3、 R4、R5 またはR6が、下記一般式 [IV] で示され る縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の有 機発光素子。

一般式[IV]

[外12]

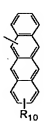


(式中、R9 は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。)

【請求項8】 一般式 [1] のR1、R2、R3、 R4、R5 またはR6が、下記一般式 [V] で示される 縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の有機 発光素子。

一般式 [V]

【外13】

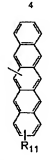


(式中、R10 は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 40基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基またはシアノ基を表わす。)

【請求項9】 一般式 [1] のR1、R2、R3、 R4、R5 またはR6が、下記一般式 [VI] で示される縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の有機発光素子。

一般式 [VI]

【外14】



(式中、R11 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。)

【請求項10】 一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub> またはR<sub>6</sub>が、下記一般式 [VII] で示される縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の有機発光素子。

一般式 [V I I]

【外15】

(式中、R12 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。R13 、R14 はアルキル基、置 換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換 のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基を表わ す。)

【請求項11】 一般式 [I]のR1、R2、R3、R4、R5 またはR6が、下記一般式 [VIII]で示される縮合多環芳香族基である請求項1または2に記載の有機発光素子。

一般式[VIII]

【外16】

(式中、R15 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。)

【請求項12】 一般式 [I] のR1、R2、R3、R4、R5 またはR6が、下記一般式 [IX] で示される 縮合多環芳香族基である請求項1乃至4のいずれかに記載の有機発光素子。

一般式[IX]

50 【外17】

(式中、R16 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。X1は、

【外18】

または、

【外19】

#### を表わす。)

【請求項13】 一般式 [I] のR1、R2、R3、R 4、R5 またはR6 が、下記一般式 [X] で示される縮 合多環芳香族基である請求項1乃至4のいずれかに記載 の有機発光素子。

## 一般式 [X]

[外20]

(式中、R17 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また 30 はシアノ基を表わす。X2は、

【外21】

または、

【外22】

#### を表わす。)

【請求項14】 一般式[I]のR1、R2、R3、R 40 一般式[XIII] 4、R5 またはR6 が、下記一般式 [XI] で示される 縮合多環芳香族基である請求項1乃至4のいずれかに記 載の有機発光素子。

### 一般式 [X I]

【外23】

(式中、R18 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。 X3 および X4 は、

【外24】

または、

【外25】

を表わす。X3 およびX4 は、同じであっても異なって いてもよい。)

【請求項15】 一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R 4、R5 またはR6 が、下記一般式 [XII] で示され る縮合多環芳香族基である請求項1乃至4のいずれかに 記載の有機発光素子。

一般式[XII]

【外26】

(式中、R19 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。X5は、

【外27】

または、

【外28】

を表わす。)

【請求項16】 一般式 [I] のR1、R2、R3、R 4、Rs またはR6が、下記一般式 [XIII] で示さ れる縮合多環複素環基である請求項1乃至4のいずれか に記載の有機発光素子。

【外29】

(式中、R20 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。X6は、

【外30】

-0. -CN

または、

【外31】

#### を表わす。)

【請求項17】 一般式 [I] のR1、R2、R3、R4、R5 またはR6が、下記一般式 [XIV] で示される縮合多環複素環基である請求項1乃至4のいずれかに 10記載の有機発光素子。

一般式 [X I V]

[外32]

(式中、R21 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また 20 はシアノ基を表わす。 X7 は、

[外33]

または、

【外34】

#### を表わす。)

【請求項18】 一般式[1]のR1、R2、R3、R 30 4、R5 またはR6が、下記一般式[XV]で示される 縮合多環複素環基である請求項1乃至4のいずれかに記 載の有機発光素子。

一般式 [XV]

【外35】

(式中、R22 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 40 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。 X8 は、

【外36】

または、

【外37】

#### を表わす。)

【請求項19】 一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub> またはR<sub>6</sub>が、下記一般式 [XVI] で示される縮合多環複素環基である請求項1乃至4のいずれかに記載の有機発光素子。

一般式[XVI]

[外38]

(式中、R23 は水素原子、アルキル基、置換あるいは 無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール 基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基また はシアノ基を表わす。R24 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基を表わ す。X9 は、

【外39】

または、

【外40】

を表わす。)

【請求項20】 有機化合物からなる層のうち少なくとも電子輸送層が、一般式 [I] で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とする請求項1乃至4のいずれかに記載の有機発光素子。

【請求項21】 有機化合物からなる層のうち少なくとも発光層が、一般式[I]で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とする請求項1乃至4のいずれかに記載の有機発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な有機化合物 およびそれを用いた有機発光素子に関する。

[0002]

【従来の技術】有機発光素子は、陽極と陰極間に蛍光性 有機化合物を含む薄膜を挟持させて、各電極から電子お よびホール(正孔)を注入することにより、蛍光性化合 物の励起子を生成させ、この励起子が基底状態にもどる 際に放射される光を利用する素子である。

【0003】1987年コダック社の研究(Appl. Phys. Lett. 51, 913(1987))では、陽極にITO、陰極にマグネシウム銀の合金をそれぞれ用い、電子輸送材料および発光材料としてアルミニウムキノリノール錯体を用いホール輸送材料にトリフェ

ニルアミン誘導体を用いた機能分離型2層構成の素子で、10V程度の印加電圧において1000cd/m²程度の発光が報告されている。関連の特許としては、米国特許4、539、507号、米国特許4、720、432、米国特許4、885、211号等が挙げられる。【0004】また、蛍光性有機化合物の種類を変えることにより、紫外から赤外までの発光が可能であり、最近では様々な化合物の研究が活発に行われている。例えば、米国特許5、151、629号、米国特許5、409、783号、米国特許5、382、477号、特開平2-247278号公報、特開平3-255190号公報、特開平5-202356号公報、特開平9-202878号公報、特開平9-227576号公報等に記載されている。

【0005】さらに、上記のような低分子材料を用いた有機発光素子の他にも、共役系高分子を用いた有機発光素子が、ケンブリッジ大学のグループ(Nature、347、539(1990))により報告されている。この報告ではポリフェニレンビニレン(PPV)を塗工系で成膜することにより、単層で発光を確認している。【0006】共役系高分子を用いた有機発光素子の関連特許としては、米国特許5、247、190号、米国特許5、514、878号、米国特許5、672、678号、特開平4-145192号公報、特開平5-247460号公報等が挙げられる。

【0007】このように有機発光素子における最近の進歩は著しく、その特徴は低印加電圧で高輝度、発光液長の多様性、高速応答性、薄型、軽量の発光デバイス化が可能であることから、広汎な用途への可能性を示唆している。

【0008】しかしながら、現状では更なる高輝度の光出力あるいは高変換効率が必要である。また、長時間の使用による経時変化や酸素を含む雰囲気気体や湿気などによる劣化等の耐久性の面で未だ多くの問題がある。さらにはフルカラーディスプレイ等への応用を考えた場合の色純度の良い背、緑、赤の発光が必要となるが、これらの問題に関してもまだ十分でない。

【0009】電子輸送層や発光層などに用いる蛍光性有機化合物として、芳香族化合物や縮合多環芳香族化合物が数多く研究されている。例えば、特開平4-68076号公報、特開平5-32966号公報、特開平6-228552号公報、特開平6-240244号公報、特開平7-109454号公報、特開平8-311442号公報、特開平9-241629号公報、特開2000-268964号公報などが挙げられるが、発光輝度や耐久性が十分に満足できるものは得られていない。

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、特定な縮合 多環化合物を用い、極めて高効率で高輝度な光出力を有 50 する有機発光素子を提供することにある。また、極めて 耐久性のある有機発光素子を提供する事にある。さらに は製造が容易でかつ比較的安価に作成可能な有機発光素 子を提供する事にある。

10

#### [0011]

【課題を解決するための手段】よって本発明は、陽極及び陰極からなる一対の電極と、該一対の電極間に挟持された一または複数の有機化合物からなる層を少なくとも有する有機発光素子において、前記有機化合物を含む層の少なくとも一層が下記一般式 [I] で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とする有機発光素子を提供する。

【0012】一般式[I]

[外41]

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_4$ 

【0013】(式中、R1、R2、R3、R4、R5 およびR6 は、水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換あるいは無置換の縮合多環汚香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基を表わす。R1、R2、R3、R4、R5 およびR6 は、同じであっても異なっていてもよい。

【0014】ただし、R1、R2、R3、R4、R5 およびR6の少なくとも2つは、置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基を表わし、かつこれらの縮合多環芳香族基または縮合多環複素環基の少なくとも1つは、

[外42]

【0015】または、

[外43]

【0016】を有する縮合多環基を表わす。)

#### [0017]

【発明の実施の形態】本発明の有機発光素子は、陽極及び陰極からなる一対の電極と、該一対の電極間に挟持された一または複数の有機化合物からなる層を少なくとも有する有機発光素子において、前記有機化合物を含む層の少なくとも一層が下記一般式[1]で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とする。

【0018】一般式[I]

【外44】

$$R_1$$
  $R_6$   $R_2$   $R_3$   $R_4$ 

【0019】 (式中、R1、R2、R3、R4、R5 およびR6は、水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換あるいは無置換の縮合多環 10 複素環基を表わす。R1、R2、R3、R4、R5 およびR6は、同じであっても異なっていてもよい。

【0020】ただし、R1、R2、R3、R4、R5 およびR6の少なくとも2つは、置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基を表わし、かつこれらの縮合多環芳香族基または縮合多環複素環基の少なくとも1つは、

【外45】

【0021】または、

【外46】

【0022】を有する縮合多環基を表わす。)本発明の有機発光素子は、一般式 [I]のR1、R2、R3、R4、R5 およびR6の少なくとも3つが、置換あるいは無置換の縮合多環芳香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基であり、かつこれらの縮合多環芳香族基または縮合多環複素環基の少なくとも1つが、

【外47】

【0023】または、

【外48】

【0024】を有する縮合多環基であることが好ましい。

【0025】本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の  $R_1$  、 $R_2$  、 $R_3$  、 $R_4$  、 $R_5$  および  $R_6$  の少なくとも 2つが、

【外49】

【0026】または、

【外50】

【0027】を有する置換あるいは無置換の縮合多環芳 香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基で あることが好ましい。

【0028】本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の  $R_1$  、  $R_2$  、  $R_3$  、  $R_4$  、  $R_5$  および  $R_6$  の少なくとも 3つが、

【外51】

【0029】または、

【外52】

【0030】を有する置換あるいは無置換の縮合多環芳 香族基または置換あるいは無置換の縮合多環複素環基で あることが好ましい。

【0031】本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の R1、R2、R3、R4、R5 またはR6 が、下記一般 式 [II] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0032】一般式[11]

【外53】

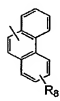


【0033】(式中、Rrは水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基またはシアノ基を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ 、 $R_5$  または $R_6$  が、下記一般式 [III] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0034】一般式[III]

【外54】



【0035】(式中、R8は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換の複素環基、置換ア

ミノ基またはシアノ基を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_I$  、 $R_2$  、  $R_3$  、  $R_4$  、  $R_5$  または  $R_6$  が、下記一般式 [IV] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0036】一般式[IV]

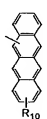
【外55】

【0037】(式中、R9は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基またはシアノ基を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_I$  、 $R_2$  、  $R_3$  、  $R_4$  、  $R_5$  または  $R_6$  が、下記一般式 [V] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0038】一般式[V]

【外56】

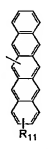


【0039】(式中、R10 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 30 アミノ基またはシアノ基を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の R<sub>1</sub>、 R<sub>2</sub>、 R<sub>3</sub>、 R<sub>4</sub>、 R<sub>5</sub> または R<sub>6</sub>が、下記一般式 [VI] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0040】一般式 [VI]

【外57】



【0041】(式中、R11 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、 R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub> またはR<sub>6</sub>が、下記一般式 [VII] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0042】一般式[VII]

【外58】

【0043】(式中、R12 は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。R13 、R14 はア ルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あ るいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素 環基を表わす。)

【0044】一般式[VIII]

【外59】 ·

【0045】(式中、R15 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、 R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub>またはR<sub>6</sub>が、下記一般式 [IX] で 示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0046】一般式[IX]

【外60】

【0047】 (式中、R16 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。X1は、

【外61】

$$=0$$
  $\leq_{N}$ 

【0048】または、

[外62]



【0049】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_I$  、  $R_2$  、  $R_3$  、  $R_4$  、  $R_5$  または  $R_6$  が、下記一般式 [X] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0050】一般式[X]

【外63】

【0051】(式中、R17 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。X2 は、

【外64】

【0052】または、

【外65】

【0053】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_I$  、 $R_2$  、  $R_3$  、  $R_4$  、  $R_5$  または  $R_6$  が、下記一般式 [XI] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0054】一般式[XI]

【外66】

【0055】(式中、R18 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。X3 およびX4 は、 【外67】

$$=$$
 $\stackrel{\circ}{\leq}$  $\stackrel{\circ}{\leq}$  $\stackrel{\circ}{\leq}$  $\stackrel{\circ}{\leq}$ 

【0056】または、

【外68】

【0057】を表わす。 X3 およびX4 は、同じであっても異なっていてもよい。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] のR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、 R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub>またはR<sub>6</sub>が、下記一般式 [XII] で示される縮合多環芳香族基であることが好ましい。

【0058】一般式[XII]

【外69】

\$5 P19

【0059】(式中、R19 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。 X5 は、

【外70】

【0060】または、

【外71】

【0061】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ 、 $R_5$  または $R_6$  が、下記一般式 [XII] I] で示される縮合多環複素環基であることが好ましい。

【0062】一般式 [XIII]

【外72】

【0063】(式中、R20 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。X6 は、

【外73】

【0064】または、

[外74]

【0065】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [1] の R<sub>1</sub>、 R<sub>2</sub>、 R<sub>3</sub>、 R<sub>4</sub>、 R<sub>5</sub> または R<sub>6</sub>が、下記一般式 [X I V] で示される縮合多環複素環基であることが好ましい。

【0066】一般式 [XIV]

【外75】

【0067】(式中、R21 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 50 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。X1は、

【外76】

【0068】または、

【外77】

【0069】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] の $R_1$  、 $R_2$  、  $R_3$  、 $R_4$  、 $R_5$  または $R_6$  が、下記一般式 [XV] で示される縮合多環複素環基であることが好ましい。

【0070】一般式 [XV]

【外78】

【0071】(式中、R22 は水素原子、アルキル基、 置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置 20 換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換 アミノ基またはシアノ基を表わす。X8は、

【外79】

【0072】または、

【外80】

【0073】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、一般式 [I] のR1、R2、 R3、R4、R5 またはR6が、下記一般式 [XVI] で示される縮合多環複素環基であることが好ましい。

【0074】一般式 [XVI]

[外81]

【0075】(式中、R23 は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基、置換アミノ基またはシアノ基を表わす。R24 は水素原子、アルキル基、置換あるいは無置換のアラルキル基、置換あるいは無置換のアリール基、置換あるいは無置換の複素環基を表わす。X9 は、

【外82】

【0076】または、 【外83】

⇒CF<sub>3</sub>

18

【0077】を表わす。)

本発明の有機発光素子は、有機化合物からなる層のうち 少なくとも電子輸送層が、一般式 [I] で示される縮合 多環化合物の少なくとも一種を含有することが好まし い。

【0078】本発明の有機発光素子は、有機化合物からなる層のうち少なくとも発光層が、一般式 [I] で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することが好ましい。

[0079]

【発明の実施の形態】上記一般式 [I] ~一般式 [XVI] における置換基の具体例を以下に示す。

【0080】アルキル基としては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-ブチル基、ter-ブチル基、オクチル基などが挙げられる。 【0081】アラルキル基としては、ベンジル基、フェネチル基などが挙げられる。

【0082】アリール基としては、フェニル基、ビフェ ニル基、ターフェニル基、スチリル基などが挙げられ る。

【0083】複素環基としては、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、オキサゾリル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ターチエニル基、ターピロリル基などが挙げられる。

【0084】縮合多環芳香族基としては、ナフチル基、フルオレニル基、アンスリル基、フェナンスリル基、フルオランテニル基、ピレニル基、テトラセニル基、ペンタセニル基、ペリレニル基、トリフェニレニル基などが挙げられる。

【0085】縮合多環複素環基としては、キノリル基、カルバゾリル基、アクリジリル基、フェナントロリル基などが挙げられる。

【0086】 置換アミノ基としては、ジメチルアミノ 基、ジエチルアミノ基、ジベンジルアミノ基、ジフェニ ルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジアニソリルアミノ 基、ジュロリジル基などが挙げられる。

【0087】上記置換基が有してもよい置換基としては、メチル基、エチル基、プロピル基などのアルキル基、ベンジル基、フェネチル基などのアラルキル基、フェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチリル基などのアリール基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、オキサゾリル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ターチエニル基、ターピロリル基などの複素環基、ナフチル基、フルオレニル基、アンスリル基、フェナンスリル基、フルオランテニル基、ピレニル基、テトラセニル基、ペンタセニル基、ペリレニ

ル基、トリフェニレニル基などの縮合多環芳香族基、キーノリル基、カルバゾリル基、アクリジリル基、フェナントロリル基などの縮合多環複素環基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジベンジルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジアニソリルアミノ基、ジュロリジル基などの置換アミノ基、メトキシル基、エトキシル基、プロポキシル基、フェノキシル基な

どのアルコキシル基、シアノ基などが挙げられる。 【0088】次に、本発明の縮合多環化合物の代表例を 以下に挙げるが、本発明はこれらに限定されるものでは ない。

【0089】 [本実施形態の化合物例] 【外84】

[0090]

【外85】

[0091]

23

[0092]

【0093】本発明の縮合多環化合物は、一般的に知られている方法で合成でき、例えば、パラジウム触媒を用いたSuzuki coupling法 (例えばChem. Rev. 1995, 95, 2457)、ニッケル触媒を用いたYamamoto法 (例えばBull. Chem. Soc. Jpn, 51, 2091, 1978)、アリールスズ化合物を用いて合成する方法 (例えばJ. Org. Chem., 52, 4296, 1987) などの合成法で得ることができる。

【0094】また、本発明の縮合多環化合物は、Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 31, 1101, 1992、Tetrahedron Lett., 38, 1081, 1997およびTetrahedron Lett., 40, 8625, 1999などに記載の公知の方法で合成できる。

【0095】本発明の一般式 [I]で示される縮合多環化合物は、従来の化合物に比べ電子輸送性、発光性および耐久性の優れた化合物であり、有機発光素子の有機化合物を含む層、特に、電子輸送層および発光層として有用であり、また真空蒸着法や溶液塗布法などによって形成した層は結晶化などが起こりにくく経時安定性に優れている。

【0096】次に、本発明の有機発光素子について詳細に説明する。

【0097】本発明の有機発光素子は、陽極及び陰極からなる一対の電極と、該一対の電極間に狭持された一または複数の有機化合物を含む層を少なくとも有する有機 50

発光素子において、前記有機化合物を含む層の少なくとも一層が一般式 [I] で示される縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することを特徴とする。

【0098】本発明の有機発光素子は、有機化合物を含む層のうち少なくとも電子輸送層または発光層が、前記縮合多環化合物の少なくとも一種を含有することが好ましい。

【0099】本発明の有機発光素子においては、上記一般式 [1] で示される縮合多環化合物を真空蒸着法や溶液塗布法により陽極及び陰極の間に形成する。その有機層の厚みは10 $\mu$ mより薄く、好ましくは0.5 $\mu$ m以下、より好ましくは0.01 $\sim$ 0.5 $\mu$ mの厚みに薄膜化することが好ましい。

【0100】図1~図6に本発明の有機発光素子の好ましい例を示す。

【0101】図1は本発明の有機発光素子の一例を示す 断面図である。図1は基板1上に陽極2、発光層3及び 陰極4を順次設けた構成のものである。ここで使用する 発光素子はそれ自体でホール輸送能、エレクトロン輸送 能及び発光性の性能を単一で有している場合や、それぞ れの特性を有する化合物を混ぜて使う場合に有用であ る。

【0102】図2は本発明の有機発光素子における他の例を示す断面図である。図2は基板1上に陽極2、ホール輸送層5、電子輸送層6及び陰極4を順次設けた構成のものである。この場合は発光物質はホール輸送性かあるいは電子輸送性のいづれかあるいは両方の機能を有し

ている材料をそれぞれの層に用い、発光性の無い単なるホール輸送物質あるいは電子輸送物質と組み合わせて用いる場合に有用である。また、この場合発光層3はホール輸送層5あるいは電子輸送層6のいづれかから成る。

【0103】図3は本発明の有機発光素子における他の例を示す断面図である。図3は基板1上に陽極2、ホール輸送層5、発光層3,電子輸送層6及び陰極4を順次設けた構成のものである。これはキャリヤ輸送と発光の機能を分離したものであり、ホール輸送性、電子輸送性、発光性の各特性を有した化合物と適時組み合わせて用いられ極めて材料選択の自由度が増すとともに、発光波長を異にする種々の化合物が使用できるため、発光色相の多様化が可能になる。

【0104】さらに、中央の発光層に各キャリヤあるいは励起子を有効に閉じこめて発光効率の向上を図ることも可能になる。

【0105】図4は本発明の有機発光素子における他の例を示す断面図である。図4は図3に対してホール注入層7を陽極側に挿入した構成であり、陽極とホール輸送層の密着性改善あるいはホールの注入性改善に効果があ20り、低電圧化に効果的である。

【0106】図5および図6は本発明の有機発光素子における他の例を示す断面図である。図5および図6は、図3および図4に対して ホールあるいは励起子(エキシトン)を陰極側に抜けることを阻害する層(ホールブロッキング層8)を、発光層、電子輸送層間に挿入した

構成である。イオン化ポテンシャルの非常に高い化合物をホールブロッキング層8として用いる事により、発光 効率の向上に効果的な構成である。

【0107】ただし、図1~図6はあくまでごく基本的な素子構成であり、本発明の化合物を用いた有機発光素子の構成はこれらに限定されるものではない。例えば、電極と有機層界面に絶縁性層を設ける、接着層あるいは干渉層を設ける。ホール輸送層がイオン化ポテンシャルの異なる2層から構成される。など多様な層構成をとることができる。

【0108】本発明に用いられる一般式 [1] で示される縮合多環化合物は、従来の化合物に比べ電子輸送性、発光性および耐久性の優れた化合物であり、図1~図6のいずれの形態でも使用することができる。

【0109】特に、本発明の縮合多環化合物を用いた有機層は、電子輸送層および発光層として有用であり、また真空蒸着法や溶液塗布法などによって形成した層は結晶化などが起こりにくく経時安定性に優れている。

【0110】本発明は、電子輸送層および発光層の構成成分として一般式 [I] で示される縮合多環化合物を用いるものであるが、これまで知られているホール輸送性化合物、発光性化合物あるいは電子輸送性化合物などを必要に応じて一緒に使用することもできる。

【0111】以下にこれらの化合物例を挙げる。

【0112】ホール輸送性化合物

[外88]

30

表1 ホール輸送性化合物

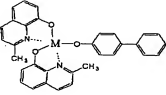
【0113】電子輸送性発光材料

【外89】

40

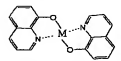


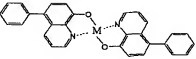
M: Al, Ga



30

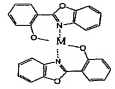
M: Al, Ga



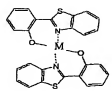


M:Zn , Mg , Be

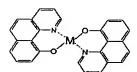




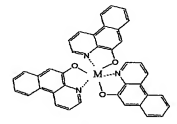
M:Zn,Mg,Be



M: Zn , Mg , Be



M: Zn, Mg, Be



M: Al, Ga

【外90】

【0114】発光材料

32

【0115】発光層マトリックス材料および電子輸送材

Rubrene

【外91】

料

30

【0116】ポリマー系ホール輸送性材料

34

# 表 4 発光層マトリックス材料および電子輸送材料

【外92】

【0117】ポリマー系発光材料および電荷輸送性材料

[外93]

37
$$C_{6}H_{13}OC$$

【0118】本発明の有機発光素子において、一般式 [1] で示される縮合多環化合物を含有する層および他 の有機化合物を含有する層は、一般には真空蒸着法ある いは、適当な溶媒に溶解させて塗布法により薄膜を形成 する。特に塗布法で成膜する場合は、適当な結着樹脂と 組み合わせて膜を形成することもできる。

【0119】上記結着樹脂としては広範囲な結着性樹脂 より選択でき、たとえばポリビニルカルバゾール樹脂、 ポリカーボネート樹脂、ポリエステル樹脂、ポリアリレ ート樹脂、ポリスチレン樹脂、アクリル樹脂、メタクリ ル樹脂、ブチラール樹脂、ポリビニルアセタール樹脂、 ジアリルフタレート樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹 脂、シリコーン樹脂、ポリスルホン樹脂、尿素樹脂等が 挙げられるが、これらに限定されるものではない。ま た、これらは単独または共重合体ポリマーとして1種ま たは2種以上混合してもよい。

【0120】陽極材料としては仕事関数がなるべく大き なものがよく、例えば、金、白金、ニッケル、パラジウ ム、コバルト、セレン、バナジウム等の金属単体あるい 40 はこれらの合金、酸化錫、酸化亜鉛、酸化錫インジウム (ITO), 酸化亜鉛インジウム等の金属酸化物が使用 できる。また、ポリアニリン、ポリピロール、ポリチオ フェン、ポリフェニレンスルフィド等の導電性ポリマー も使用できる。これらの電極物質は単独で用いてもよ く、複数併用することもできる。

【0121】一方、陰極材料としては仕事関数の小さな ものがよく、リチウム、ナトリウム、カリウム、カルシ ウム、マグネシウム、アルミニウム、インジウム、銀、 鉛、錫、クロム等の金属単体あるいは複数の合金として 50

用いることができる。酸化錫インジウム(ITO)等の 金属酸化の利用も可能である。また、陰極は一層構成で もよく、多層構成をとることもできる。

【0122】本発明で用いる基板としては、特に限定す るものではないが、金属製基板、セラミックス製基板等 の不透明性基板、ガラス、石英、プラスチックシート等 の透明性基板が用いられる。また、基板にカラーフィル ター膜、蛍光色変換フィルター膜、誘電体反射膜などを 用いて発色光をコントロールする事も可能である。

【0123】なお、作成した素子に対して、酸素や水分 等との接触を防止する目的で保護層あるいは封止層を設 けることもできる。保護層としては、ダイヤモンド薄 膜、金属酸化物、金属窒化物等の無機材料膜、フッソ樹 脂、ポリパラキシレン、ポリエチレン、シリコーン樹 脂、ポリスチレン樹脂等の高分子膜さらには、光硬化性 樹脂等が挙げられる。また、ガラス、気体不透過性フィ ルム、金属などをカバーし、適当な封止樹脂により素子 自体をパッケージングすることもできる。

#### [0124]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明していくが、本発明はこれらに限定されるものでは

【0125】 [実施例1] 図2に示す構造の素子を作成

【0126】基板1としてのガラス基板上に、陽極2と しての酸化錫インジウム (ITO) をスパッタ法にて1 20 nmの膜厚で成膜したものを透明導電性支持基板と して用いた。これをアセトン、イソプロピルアルコール (IPA)で順次超音波洗浄し、次いでIPAで煮沸洗

浄後乾燥した。さらに、UV/オゾン洗浄したものを透明導電性支持基板として使用した。

【0127】透明導電性支持基板上に下記構造式で示される化合物のクロロホルム溶液をスピンコート法により30nmの膜厚で成膜しホール輸送層5を形成した。

【外94】

【0128】さらに例示化合物No.1で示される縮合多環化合物を真空蒸着法により40nmの膜厚で成膜し電子輸送層6を形成した。蒸着時の真空度は $1.0 \times 1$  $0^{-4}$ Pa、成膜速度は $0.2 \sim 0.3$ nm/secの条件で成膜した。

【0129】次に、陰極4として、アルミニウムとリチウム(リチウム濃度1原子%)からなる蒸着材料を用いて、上記有機層の上に、真空蒸着法により厚さ150n 20mの金属層膜を形成した。蒸着時の真空度は1.0×10<sup>-4</sup> Pa、成膜速度は1.0~1.2nm/secの条件で成膜した。

【0130】この様にして得られた素子に、ITO電極(陽極2)を正極、Al-Li電極(陰極4)を負極にして、8Vの直流電圧を印加すると $7.7mA/cm^2$ の電流密度で電流が素子に流れ、 $3200cd/m^2$ の輝度で橙色の発光が観測された。

【0131】さらに、窒素雰囲気下で電流密度を5.0 mA/cm² に保ち100時間電圧を印加したところ、初期輝度1600cd/m²から100時間後1500cd/m²と輝度劣化は小さかった。

【0132】 [実施例2~10] 例示化合物No. 1に代えて、例示化合物No. 3, 4, 7, 8, 11, 14, 16, 19, 22を用いた他は実施例1と同様に素子を作成し、同様な評価を行った。

【0133】結果を表-1に示す。

【0134】 [比較例1~6] 例示化合物No. 1に代えて、下記構造式で示される化合物を用いた他は実施例1と同様に素子を作成し、同様な評価を行った。

【0135】結果を表-1に示す。

【0136】比較化合物No. 1

【外95】

【0137】比較化合物No. 2 【外96】

【0138】比較化合物No.3 【外97】

【0139】比較化合物No. 4 【外98】

【0140】比較化合物No.5 【外99】

【0141】比較化合物No.6

【外100】

【0142】 【表1】

表-1						·
何No.	例示化合物	初	期	耐久	初期	100時間後
	No.	印加電圧	輝度	(電流密度)	輝度	輝度
		(V)	$(cd/m^2)$	5.0 mA/cm <sup>2</sup>	$(cd/n^2)$	(cd/m²)
実施例1	1	8	3200		1600	1500
2	3	8	2900		1400	1200
3	4	8	3600		2000	1800
4	7	- 8	1900		950	850
5	8	8	3300		1900	1600
6	11	8	2400		1100	1000
. 7	14	8	1800		1000	900
8	16	8	2100		1200	1000
9	19	8	1600		1000	800
10	22	. 8	2200		1400	1200
比較例1	比較1	. 8	120		70	発光せず
2	比較2	8	300		210	50
3	比較3	8	170		90	発光せず
4	比較4	8	250		130	発光せず
5	比較5	8	400		280	100
6	比較6	8	130		90	発光せず

【0143】 [実施例11] 図3に示す構造の素子を作成した。

【0144】実施例1と同様に、透明導電性支持基板上にホール輸送層5を形成した。

【0145】さらにアルミニウムトリスキノリノールを真空蒸着法により20nmの膜厚で成膜し発光層3を形成した。蒸着時の真空度は1.0×10<sup>-4</sup> Pa、成膜 20速度は0.2~0.3nm/secの条件で成膜した。【0146】さらに例示化合物No.1で示される縮合多環化合物を真空蒸着法により40nmの膜厚で成膜し電子輸送層6を形成した。蒸着時の真空度は1.0×10<sup>-4</sup> Pa、成膜速度は0.2~0.3nm/secの条件で成膜した。

【0147】次に、陰極4として、アルミニウムとリチウム(リチウム濃度1原子%)からなる蒸着材料を用いて、上記有機層の上に、真空蒸着法により厚さ150nmの金属層膜を形成し、図3に示す構造の素子を作成し 30た。蒸着時の真空度は 1.0×10<sup>-4</sup> Pa、成膜速度は 1.0~1.2 nm/secの条件で成膜した。 【0148】この様にして得られた素子に、ITO電極 (陽極2)を正極、Al-Li電極(陰極4)を負極にして、8Vの直流電圧を印加すると $8.9mA/cm^2$ の電流密度で電流が素子に流れ、 $7800cd/m^2$ の輝度で緑色の発光が観測された。

【0149】さらに、窒素雰囲気下で電流密度を7.0  $mA/cm^2$  に保ち100時間電圧を印加したところ、初期輝度5800cd/ $m^2$ から100時間後5400  $cd/m^2$  と輝度劣化は小さかった。

【0150】 [実施例12~20] 例示化合物No.1に代えて、例示化合物No.3,5,6,9,10,12,13,18,20を用いた他は実施例11と同様に素子を作成し、同様な評価を行った。

【0151】結果を表-2に示す。

【0152】 [比較例7~12] 例示化合物No. 1に代えて、比較化合物No. 1、2、3、4,5,6を用いた他は実施例11と同様に素子を作成し、同様な評価を行った。

【0153】結果を表-2に示す。

[0154]

【表2】

表一 2						
例No.	例示化合物	初期		耐久	初期	100時間後
	No.	印加電圧	輝度	(電流密度)	輝度	輝度
		(V)	$(cd/m^2)$	7.0 mA/cm <sup>2</sup>	$(cd/m^2)$	$(cd/m^2)$
実施例11	1	- 8	7800		5800	5400
12	3	8	7000		5500	5300
13	5	8	8200		6500	6300
14	6	8	8400		6600	6200
15	9	8	5600		3600	3400
16	10	8	5200		3500	3100
17	12	8	6300		4700	4400
18	13	8	6700		5000	4800
19	18	_8	4800		3200	2900
20	20	8	4900		2900	2600
比較例7	比較1	8	240		160	発光せず
	比較 2	8	350		220	50
9	比較3	8	320		250	発光せず
10	比較4	8	670		560	140
11	比較 5	- 8	150		110	20
12	比較 6	8	380		340	40

【0155】 [実施例21] 図3に示す構造の素子を作成した。

【0156】実施例1と同様な透明導電性支持基板上 50 に、下記構造式で示される化合物のクロロホルム溶液を

スピンコート法により20nmの膜厚で成膜しホール輸送層5を形成した。

【外101】

【0157】さらに下記構造式で示される化合物および例示化合物No.1で示される縮合多環化合物(重量比 101:50)を真空蒸着法により20nmの膜厚で成膜し発光層3を形成した。蒸着時の真空度は1.0×10<sup>-4</sup> Pa、成膜速度は0.2~0.3nm/secの条件で成膜した。

【外102】

【0158】さらにアルミニウムトリスキノリノールを真空蒸着法により 40 n mの膜厚で成膜し電子輸送層 6 を形成した。蒸着時の真空度は  $1.0\times10^{-4}$  Pa、成膜速度は  $0.2\sim0.3$  n m/secの条件で成膜した。

【0159】次に、陰極4として、アルミニウムとリチ

mの金属層膜を形成し、図3に示す構造の素子を作成した。蒸着時の真空度は1.0×10<sup>-4</sup> Pa、成膜速度は1.0~1.2 nm/secの条件で成膜した。 【0160】この様にして得られた素子に、ITO電極(陽極2)を正極、Al-Li電極(陰極4)を負極に

【0160】この様にして得られた素子に、1T0電極(陽極2)を正極、Al-Li電極(陰極4)を負極にして、8 Vの直流電圧を印加すると7.3 m A/c  $m^2$  の電流密度で電流が素子に流れ、13000 c  $d/m^2$  の輝度で緑色の発光が観測された。

【0161】さらに、窒素雰囲気下で電流密度を5.0 mA/cm² に保ち100時間電圧を印加したところ、初期輝度9500cd/m²から100時間後8400cd/m²と輝度劣化は小さかった。

【0162】 [実施例22~25] 例示化合物No. 1 に代えて、例示化合物No. 2, 15, 17, 21を用いた他は実施例21と同様に素子を作成し、同様な評価を行った。

【0163】結果を表-3に示す。

【0164】 [比較例13~18] 例示化合物No.1 に代えて、比較化合物No.1、2、3、4,5,6を用いた他は実施例21と同様に素子を作成し、同様な評価を行った。結果を表-3に示す。

【0165】 【表3】

例No.	例示化合物	初期		耐久	初期	100時間後
	No.	印加電圧	輝度	(電流密度)	輝度	輝度
		(V)	$(cd/m^2)$	5.0 mA/cm <sup>2</sup>	$(cd/m^2)$	$(cd/n^2)$
実施例21	1	8	13000		9500	8400
22	2	8	11000		9200	8100
23	9	8	8600		6800	6000
24	15	8	9600		7700	6900
25	17	8	9900		9000	8300
<b>比較例13</b>	比較 1	8	250		180	発光せず
14	比較 2	8	440		310	40
15	比較3	8	350		250	発光せず
16	比較4	8	870		690	70
17	比較 5	8	430		370	20
18	比較 6	8	330		260	発光せず

### [0166]

【発明の効果】以上説明のように、一般式 [1] で示される縮合多環化合物を用いた有機発光素子は、低い印加 40 電圧で高輝度な発光が得られ、耐久性にも優れている。特に本発明の縮合多環化合物を含有する有機層は、電子輸送層として優れ、かつ発光層としても優れている。

【0167】さらに、素子の作成も真空蒸着あるいはキャステイング法等を用いて作成可能であり、比較的安価で大面積の素子を容易に作成できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明における有機発光素子の一例を示す断面 図である。

【図2】本発明における有機発光素子の他の例を示す断 50

面図である。

【図3】本発明における有機発光素子の他の例を示す断面図である。

【図4】本発明における有機発光素子の他の例を示す断面図である。

【図5】本発明における有機発光素子の他の例を示す断 面図である。

【図6】本発明における有機発光素子の他の例を示す断面図である。

【符号の説明】

- 1 基板
- 2 陽極
- 3 発光層

サイン ウム (リチウム濃度 1 原子%) からなる蒸着材料を用い

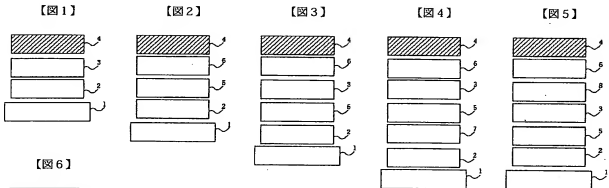
て、上記有機層の上に、真空蒸着法により厚さ150 n

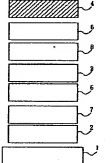
46

- 4 陰極
- 5 ホール輸送層
- 6 電子輸送層

7 ホール注入層

8 ホール/エキシトンブロッキング層





フロントページの続き

(51) Int.C1.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
CO9K 11/06	6 4 5	CO9K 11/06	6 4 5
	6 5 0		6 5 0
	690		6 9 0